|  |  |
| --- | --- |
| **Дәрілік заттарың клиникалық зерттеулер материалдарына сараптама жасауға №\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_ шарт**  **Нұр-Сұлтан қ. «\_\_»\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_20\_\_\_ж.**  Қазақстан Республикасы Денсаулық сақтау министрлігі Тауарлар мен көрсетілетін қызметтердің сапасы мен қауіпсіздігін бақылау комитетінің «Дәрілік заттар мен медициналық бұйымдарды сараптау ұлттық орталығы» шаруашылық жүргізу құқығындағы республикалық мемлекеттік кәсіпорны атынан, бірінші тараптан, бұдан әрі «Орындаушы» деп аталатын 19.08.2020 ж. №047-Д Сенімхаты негізінде әрекет етуші Бас директордың дәрілік заттар жөніндегі орынбасары – Басқарма мүшесі Б.С. Молдахметова және екінші тараптан, бұдан әрі «Өтінім беруші» деп аталатын, \_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_ негізінде әрекет ететін \_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_, бірлесіп «Тараптар», ал жекеше «Тарап» болып аталып, «Халық денсаулығы және денсаулық сақтау жүйесі туралы» 2009 жылғы 18 қыркүйектегі № 193-IV Қазақстан Республикасы Кодексінің, «Қазақстан Республикасының Кәсіпкерлік кодексі» 2015 жылғы 29 қазандағы № 375-V Қазақстан Республикасы Кодексінің нормаларын назарға ала отырып, дәрілік заттардың, медициналық бұйымдардың клиникалық зерттеулерінің материалдарына сараптама жүргізуге төмендегі мазмұнда осы шартты (бұдан әрі – Шарт) жасасты:  **1 Шарт мәні**  1.1 Осы Шарттың мәні осы Шарттың №1 қосымшасына және Өтінім берушінің өтініміне сай, Орындаушының дәрілік заттың клиникалық зерттеу материалдарына сараптама жүргізуі (бұдан әрі – Қызметтер) болып табылады.  1.2 Қызметтер Қазақстан Республикасы Денсаулық сақтау министрінің 2018 жылғы 2 сәуірдегі №142 бұйрығымен бекітілген In vitro диагностикасы үшін медициналық бұйымдарға клиникаға дейінгі (клиникалық емес) зерттеулер, клиникалық зерттеулер, клиникалық-зертханалық сынақтар жүргізу қағидалары, сондай-ақ клиникаға дейінгі және клиникалық базаларға қойылатын талаптарға (бұдан әрі – Қағидалар) сәйкес көрсетіледі.  1.3 Өтінім беруші Қызметтер ақысын төлем есебі берілген сәттен бастап 5 жұмыс күні ішінде төлейді. Антимонополиялық органмен келісім бойынша уәкілетті орган бағаны белгілегеннен кейін Орындаушы төлем есебін ұсынады.  **2 Тараптардың міндеттері мен құқықтары**  **2.1** **«Өтінім беруші» міндеттенеді:**  2.1.1 Қағидалардың 42, 43 тармақтарына сәйкес, дәрілік заттың (медициналық бұйымның) клиникалық зерттеу материалдарына сараптама жүргізу үшін материалдарды қағаз және электронды тасығыштарда ұсынуға;  2.1.2 Орындаушының сұрауы бойынша сұрау алынған күннен бастап күнтізбелік 60 (алпыс) күннен аспайтын мерзімде қосымша ақпаратты немесе оларды даярлауға қажетті мерзімдердің жазбаша негіздемесін беруге;  2.1.3 Барлық ресми құжаттарда, сонымен қатар дәрілік заттың (медициналық бұйымның) клиникалық зерттеу материалдарына сараптама жүргізуге берілген өтініште мемлекеттік, орыс тілдерінде фармакологиялық немесе дәрілік заттың (медициналық бұйымның) дайындаушы зауытының, өндіруші елінің атауы, саудалық немесе кодтық атауы, оның дозалануы, өлшем-орамы бөлігінде нақты және сәйкес ақпаратты көрсетуге;  2.1.4 Өзінің заңды мәртебесінің кез келген өзгерістері туралы, оның ішінде орналасқан жерінің, атауының және т.б. өзгергені жөнінде осындай өзгерістер болған сәттен бастап күнтізбелік 10 (он) күннен аспайтын мерзімде жазбаша хабарландыруға;  2.1.5 Орындаушының жұмыстарына тікелей қатысты туындайтын шағымдар мен келіспеушіліктер туралы олар туындаған сәттен бастап күнтізбелік 10 (он) күн ішінде жазбаша хабарландыруға;  2.1.6 Өтінім берушінің мүдделерін қорғауға өкілетті тұлғалар өкілеттерінің тоқтатылуы туралы, өкілеттердің қайта сеніп тапсырылуы туралы, Қазақстан Республикасы аумағында өкілдіктің құрылуы туралы тиісті шешім қабылданған күннен бастап күнтізбелік 10 (он) күн ішінде жазбаша хабарландыруға;  2.1.7 Ұсынылған құжаттардың нақтылығы үшін жауапкершілік жүктеуге;  2.1.8 Осы Шарттың 1.3 бөліміне сәйкес Қызметтер ақысын төлеуге міндеттенеді.  **2.2 «Орындаушы» міндеттенеді:**  2.2.1 Материалдар қабылданған күннен бастап 5 (бес) жұмыс күні ішінде ұсынылған материалдар топтамасының түгелдігіне сараптама жүргізуге міндеттенеді. Материалдар топтамасының түгел еместігі анықталған жағдайда, Өтінім берушіге жетіспейтін материалдарды ұсыну туралы жазбаша сұрау жолданады.  2.2.2 Өтінім беруші сұрау салынған материалдарды жазбаша сұрау алынған күннен бастап күнтізбелік 60 (алпыс) күн ішінде ұсынбаса, клиникалық зерттеу материалдарына сараптама жүргізуге берілген өтінім Өтінім берушінің жазбаша хабарламасымен қараудан алып тасталады.  2.2.3 Белгіленген мерзімде Өтінім берушіге дәрілік заттың (медициналық бұйымның) клиникалық зерттеу материалдарына сараптама жүргізу қорытындысы ұсынылады.  2.2.4 Өтінім берушіден алынған ақпараттың құпиялылығын қадағалауға, жоспарланатын клиникалық зерттеулер материалдарына дерекнама материалдарының сақталуын қамтамасыз етуге міндеттенеді.  2.3 Өтінім беруші негіздеменің ұсынылуымен Орындаушының өтінімді қарау барысындағы кез келген уақытта клиникалық зерттеу материалдарына сараптама жүргізуге берген өтінімін қайтарып алуға құқылы.  2.4 Оларды дайындауға қажетті материалдар күнтізбелік 60 (алпыс) күннен асып кеткен мерзімде ұсынылмаған жағдайда сараптама тоқтатылады, Орындаушы бұл жөнінде Өтінім берушіні хабарландырады.  **3 Сараптама жүргізу мерзімдері және қабылдап алу тәртібі**  3.1 Сараптама жүргізу мерзімдері Қазақстан Республикасының заңнамасына сәйкес жүзеге асырылады.  3.2 Сараптама жүргізу аяқталғанда, оның нәтижелеріне қарамастан, Орындаушы Орындалған жұмыстар (көрсетілген қызметтер) актісін (бұдан әрі – Акт) рәсімдейді, Өтінім беруші Орындаушы Өтінім берушіге Акт ұсынған күннен бастап 5 (бес) жұмыс күні ішінде Актіге қол қояды.  3.3 Өтінім беруші Актіге қол қоймаған немесе оны Орындаушыға қайтармаған жағдайда Орындаушы Өтінім берушіге Актіні ұсынған күннен бастап 5 (бес) жұмыс күні ішінде Қызметтер қабылданған болып саналады және тиісінше Акт Тараптардың талапқа сай қолдары қойылған үлгіге теңестіріледі.  **4 Тараптардың жауапкершілігі**  4.1 Өтінім берушіге ұсынылған ақпараттың нақтылығы үшін, сонымен қатар зияткерлік меншікке қатысты Қазақстан Республикасының заңнамасында көзделген үшінші тұлғалардың мүдделеріне байланысты бұзушылықтар үшін жауапкершілік жүктеледі.  4.2 Орындаушыға дәрілік заттың (медициналық бұйымның) клиникалық зерттеу материалдарына сараптама жүргізу мерзімдері мен сапасы үшін, сонымен қатар кәсіпорынның қызметтік құпиясына және Өтінім берушінің коммерциялық құпиясына қатысты құпиялылықтың қадағалануы үшін жауапкершілік жүктеледі.  4.3 Осы Шарт бойынша міндеттемелердің орындалмағаны немесе талапқа сай емес орындалғаны үшін Тараптарға Қазақстан Республикасының заңнамасына сәйкес жауапкершілік жүктеледі.  **5 Форс-мажор жағдаяттары**  5.1 Қазақстан Республикасының қолданымдағы  заңнамасында төтенше сипаттағы алдын ала көзделмеген оқиғалар ретінде танылатын Тараптардың бақылауынан тыс туындайтын күшке бағынбайтын жағдаяттар (өрттер, су тасқындары, басқа табиғат апаттары, кез келген сипаттағы әскери іс-қимылдар) болғанда Тараптардың осы Шарт бойынша өз міндеттемелерін орындау мерзімі осындай жағдаяттар немесе олардың зардаптары орын алатын уақытпен бірдей уақытқа кейінге шегеріледі.  5.2 Тараптар күшке бағынбайтын жағдаяттар орын алғаны, сондай-ақ олардың әсерінің тоқтатылғаны туралы, олар басталған немесе тоқтатылған сәттен бастап 10 (он) күннен кешіктірмей дәлелдерін келтірумен бірін-бірі дереу жазбаша түрде хабарландыруы тиіс.  5.3 Күшке бағынбайтын жағдаяттардың басталуы, ұзақтығы және әсерінің тоқтатылуы өкілетті органдар берген тиісті құжаттармен расталады.  **6 Сыбайлас жемқорлыққа қарсы іс-қимыл**  6.1 Тараптар осы Шарт бойынша өз міндеттемелерін орындау барысында сыбайлас жемқорлықтың алдын алу және онымен күресу ісінде ынтымақтасу жауапкершілігін өзіне қабылдайды.  6.2 Осы Шарттың 6.1 тармағын орындау мақсатында, Тараптар міндеттенеді:  1) сыбайлас жемқорлыққа қолай туғызатын құқық бұзушылықтарға, сондай-ақ игілік пен мүлікке заңға қайшылықпен қол жеткізумен байланысты сыбайлас жемқорлыққа барабар құқық бұзушылықтарға жол бермеуге;  2) өздерінің өкілеттері мен міндеттемелерінен туындайтын шараларды қабылдауға және сыбайлас жемқорлыққа қарсы іс-қимыл туралы Қазақстан Республикасының қолданымдағы  заңнамасына сәйкес сыбайлас жемқорлықпен байланысты құқық бұзушылықтар анықталған барлық жағдайлар жөніндегі мәліметтерді шұғыл хабарлауға міндеттенеді.  **7** **Шарттың әрекет ету мерзімі**  7.1 Осы Шарт аталған Шартқа қол қойылған күннен бастап күшіне енеді және жасалған күннен бастап 12 (он екі) ай бойы, ал өзара есептесу бөлігінде олардың толық орындалуына дейін қолданылады.  **8 Қорытынды ережелер**  8.1 Осы Шарт Қазақстан Республикасының заңнамасына сәйкес жасалады және түсіндіріледі.  8.2 Осы Шарт бойынша немесе онымен байланысты барлық даулар мен келіспеушіліктер Тараптар арасындағы келіссөздер арқылы немесе шағымдану тәртібінде шешіледі. Шағымдардың қаралу мерзімі – шағымдар келіп түскен күннен бастап күнтізбелік 15 (он бес) күн.  8.3 Егер даулар мен келіспеушіліктер келіссөздер арқылы немесе шағымдану тәртібінде шешілмеген жағдайда, олар Қазақстан Республикасының заңнамасына сәйкес Орындаушының орналасқан жері бойынша сотта қаралуы тиіс.  8.4 Шартты:  1) Осы Шартта және Қазақстан Республикасының заңнамасында көзделген тәртіпте Тараптардың бірі Шарт бойынша міндеттемелерін орындамаған жағдайда Тараптардың біреуінің бастамасымен бір жақты тәртіпте;  2) Тараптардың келісімі бойынша бұзуға болады.  8.5 Шартты мерзімінен бұрын бұзған жағдайда, шартты бұзу бастамасын көтерген Тарап Шартты бұзу көзделген күнге дейін күнтізбелік 30 (отыз) күннен кешіктірмей басқа Тарапқа бұзудың көзделгені туралы хабарлама жібереді. Осы орайда Тараптар осы Шарт бұзылған күннен бастап 10 (он) жұмыс күнінен кешіктірмей толық өзара есептесу жүргізуге міндетті.  8.6 Осы Шартқа енгізілетін барлық өзгерістер мен толықтырулар жазбаша түрде рәсімделеді, екі Тараптың өкілдерінің қолдары қойылады, Шарттың ажырамайтын бөлігі болып табылады.  8.7 Осы Шарт Тараптардың әрқайсысына бір данадан бірдей заң күші бар мемлекеттік және орыс тілдеріндегі екі данада құрастырылған.  **9** **Тараптардың заңды мекенжайлары, деректемелері және қолдары:**  **Орындаушы:**  **Қазақстан Республикасы Денсаулық сақтау министрлігі Тауарлар мен көрсетілетін қызметтердің сапасы мен қауіпсіздігін бақылау комитетінің «Дәрілік заттар мен медициналық бұйымдарды сараптау ұлттық орталығы» ШЖҚ РМК**  Заңды мекенжайы:  Қазақстан Республикасы, 010000, Нұр-Сұлтан қ., Алматы ауданы, Бауыржан Момышулы д-лы, ғ. 2/3  БСН 980 240 003 251 Қабылдаушы банк  «Қазақстан Халық банкі» АҚ Алматы қ.  КБЕ 16 Коды 601 Swift (БCК) HSBKKZKX  KZTKZ886010111000074702  БСН 940140000385  **Бас директордың дәрілік заттар жөніндегі орынбасары – Басқарма мүшесі**  \_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_  **Б.С. Молдахметова**  *қолы*  М.О.  **«Өтінім беруші»**  *(өтінім берушінің деректемелері)*  Заңды мекенжайы:  Нақты мекенжайы:  БСН  Банк деректемелері:  Swift (БСК)  Е/Ш:  Телефон:  Email:  **Уәкілетті тұлғаның лауазымы**  \_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_ **Аты-жөні**  *қолы*  М.О. | **Договор №\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_**  **на проведение экспертизы материалов клинических исследований лекарственных средств**  **г. Нур-Султан «\_\_»\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_20\_\_\_г.**  Республиканское государственное предприятие на праве хозяйственного ведения «Национальный центр экспертизы лекарственных средств и медицинских изделий» Комитета контроля качества и безопасности товаров и услуг Министерства здравоохранения Республики Казахстан, именуемое в дальнейшем «Исполнитель», в лице Заместителя Генерального директора по лекарственным средствам – Члена Правления Молдахметовой Б.С., действующей на основании Доверенности №047-Д от 19.08.2020 года, с одной стороны и \_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_, именуемое в дальнейшем «Заявитель», в лице которого выступает \_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_, действующего(ей) на основании \_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_, с другой стороны, совместно именуемые «Стороны», а по отдельности «Сторона», принимая во внимание нормы Кодекса Республики Казахстан от 18 сентября 2009 года №193-IV «О здоровье народа и системе здравоохранения», Кодекс Республики Казахстан от 29 октября 2015 года № 375-V «Предпринимательский кодекс Республики Казахстан», заключили настоящий договор на проведение экспертизы материалов клинических исследовании лекарственных средств, медицинских изделий (далее – Договор) о нижеследующем:   1. **Предмет Договора**   1.1 Предметом настоящего Договора является проведение Исполнителем экспертизы материалов клинического исследования лекарственного средства согласно Приложению № 1 к настоящему Договору и заявке Заявителя (далее – Услуги).  1.2 Услуги оказываются в соответствии с требованиями Правил проведения доклинических (неклинических) исследований, клинических исследований, клинико-лабораторных испытаний медицинских изделий для диагностики in vitro, а также требований к доклиническим и клиническим базам, утвержденных приказом Министра здравоохранения Республики Казахстан от 2 апреля 2018 года №142 (далее – Правила).  1.3 Оплата Услуг Заявителем осуществляется в течении 5 рабочих дней с момента выставления счета на оплату. Счет на оплату выставляется Исполнителем после установления цены уполномоченным органом по согласованию с антимонопольным органом.  **2 Обязанности и права Сторон**  2.1 **«Заявитель» обязуется:**  2.1.1 Предоставить для проведения экспертизы материалов клинического исследования лекарственного средства (медицинского изделия) на бумажном и электронном носителях материалы в соответствии с пунктами 42, 43 Правил;  2.1.2 По запросу Исполнителя предоставить дополнительную информацию или письменное обоснование сроков, необходимых для их подготовки в срок, не превышающий 60 (шестидесяти) календарных дней со дня получения запроса;  2.1.3 Во всех официальных документах, а также в заявлении на проведение экспертизы материалов клинического исследования лекарственного средства (медицинского изделия) указывать точную и идентичную информацию в части наименования завода-изготовителя, страны производителя, торгового или кодового названия фармакологического или лекарственного средства (медицинского изделия), его дозировки, фасовки на государственном, русском языках;  2.1.4 Письменно информировать о любых изменениях своего юридического статуса, в том числе об изменении места нахождения, наименования и т.д., в срок, не превышающий 10 (десяти) календарных дней с момента возникновения таких изменений;  2.1.5 Письменно информировать о возникающих претензиях и разногласиях, касающихся непосредственно работ Исполнителя в течение 10 (десяти) календарных дней с момента их возникновения;  2.1.6 Письменно информировать о прекращении полномочий доверенных лиц по представлению интересов Заявителя, о передоверии полномочий, о создании представительства на территории Республики Казахстан в течение 10 (десяти) календарных дней со дня принятия соответствующего решения;  2.1.7 Нести ответственность за достоверность предоставленных документов;  2.1.8. Оплатить Услуги в соответствии с разделом 1.3 настоящего Договора.  **2.2 «Исполнитель» обязуется:**  2.2.1 В течение 5 (пяти) рабочих дней со дня принятия материалов провести экспертизу комплектности представленных материалов. В случае выявления некомплектности материалов, Заявителю направляется письменный запрос о предоставлении недостающих материалов.  2.2.2 При непредоставлении Заявителем запрошенных материалов в течение 60 (шестидесяти) календарных дней с даты получения письменного запроса, заявка на проведение экспертизы материалов клинического исследования снимается с рассмотрения письменным уведомлением Заявителя.  2.2.3 В установленные сроки представить Заявителю заключение на проведение экспертизы материалов клинического исследования лекарственного средства (медицинского изделия).  2.2.4 Соблюдать конфиденциальность информации, получаемой от Заявителя, обеспечить сохранность материалов досье на планируемые клинические исследования.  2.3 Заявитель вправе отозвать заявку на проведение экспертизы материалов клинического исследования в любое время в процессе рассмотрения заявки Исполнителем с предоставлением обоснования.  2.4 В случае непредставления материалов, необходимых для их подготовки в срок более 60 (шестидесяти) календарных дней, экспертиза прекращается, о чем Исполнитель уведомляет Заявителя.  **3 Сроки проведения экспертизы**  **и порядок приемки**  3.1 Сроки проведения экспертизы осуществляются в соответствии с законодательством Республики Казахстан.  3.2 По окончании проведения экспертизы, независимо от ее результатов, Исполнитель оформляет Акт выполненных работ (оказанных услуг) (далее – Акт), Заявитель подписывает Акт в течение 5 (пяти) рабочих дней с даты предоставления Исполнителем Акта Заявителю.  3.3 В случае неподписания либо невозврата Заявителем Акта Исполнителю в течение 5 (пяти) рабочих дней с даты предоставления Исполнителем Акта Заявителю, Услуги считаются принятыми и, соответственно, Акт приравнивается к надлежащим образом подписанным Сторонами.  **4 Ответственность Сторон**  4.1 Заявитель несет ответственность за достоверность предоставленной информации, а также за нарушения, связанные с интересами третьих лиц, предусмотренные законодательством Республики Казахстан в отношении интеллектуальной собственности.  4.2 Исполнитель несет ответственность за сроки и качество проведения экспертизы материалов клинического исследования лекарственного средства (медицинского изделия), а также за соблюдение конфиденциальности относительно служебной тайны предприятия и коммерческой тайны Заявителя.  4.3 За неисполнение или ненадлежащее исполнение обязательств по настоящему Договору Стороны несут ответственность в соответствии с законодательством Республики Казахстан.  **5 Форс-мажорные обстоятельства**  5.1 При наступлении обстоятельств непреодолимой силы, признаваемых действующим законодательством Республики Казахстан в качестве непредвиденных событий чрезвычайного характера, возникших вне контроля Сторон (пожары, наводнения, другие стихийные бедствия, военные действия любой природы), срок исполнения Сторонами своих обязательств по настоящему Договору отодвигается соразмерно времени, в течение которого будут действовать подобные обстоятельства или их последствия.  5.2 Стороны должны немедленно, в письменной форме, уведомить друг друга о факте наступления действий непреодолимой силы, а также прекращения их действия, с предоставлением доказательств не позднее 10 (десяти) дней с момента их наступления или прекращения.  5.3 Наступление, продолжительность и прекращение действия обстоятельств непреодолимой силы подтверждаются соответствующими документами, выданными уполномоченными органами.  **6 Противодействие коррупции**  6.1 Стороны принимают на себя ответственность сотрудничать в деле предупреждения и борьбы с коррупцией в ходе исполнения Сторонами своих обязательств по настоящему Договору.  6.2 В целях исполнения пункта 6.1 настоящего Договора, Стороны обязуются:  1) не совершать правонарушений, создающих условия для коррупции, а равно коррупционных правонарушений, связанных с противоправным получением благ и преимуществ;  2) принимать меры, вытекающие из их полномочий и обязанностей, и незамедлительно сообщать сведения обо всех случаях выявления коррупционных правонарушений в соответствии с законодательством Республики Казахстан о противодействии коррупции.  **7 Срок действия Договора**  7.1 Настоящий Договор вступает в силу с даты подписания настоящего Договора и действует в течении 12 (двенадцати) месяцев с даты заключения, а в части взаиморасчетов до полного их исполнения.  **8 Заключительные положения**  8.1 Настоящий Договор заключен и толкуется в соответствии с законодательством Республики Казахстан.  8.2 Все споры и разногласия по настоящему Договору, или в связи с ним, разрешаются путем переговоров между Сторонами или в претензионном порядке. Срок рассмотрения претензии – 15 (пятнадцать) календарных дней с даты поступления претензии.  8.3 В случае, если споры и разногласия не могут быть решены путем переговоров или в претензионном порядке, они подлежат рассмотрению в суде по месту нахождения Исполнителя в соответствии с законодательством Республики Казахстан.  8.4 Договор может быть расторгнут:  1) в одностороннем порядке по инициативе одной из Сторон в случае неисполнения одной из Сторон обязательств по Договору в порядке, предусмотренном настоящим Договором и законодательством Республики Казахстан;  2) по соглашению Сторон.  8.5 В случае досрочного расторжения Договора Сторона, инициирующая расторжение Договора, направляет уведомление о предстоящем расторжении другой Стороне не позднее 30 (тридцати) календарных дней до предполагаемой даты расторжения Договора. При этом Стороны обязаны не позднее 10 (десяти) рабочих дней со дня расторжения настоящего Договора, произвести полный взаиморасчет.  8.6 Все изменения и дополнения к настоящему Договору оформляются в письменном виде, подписываются уполномоченными представителями обеих Сторон, являются неотъемлемой частью Договора.  8.7 Настоящий Договор составлен в двух экземплярах, на государственном и русском языках, имеющих равную юридическую силу, по одному экземпляру для каждой из Сторон.  **9 Юридические адреса, реквизиты и подписи Сторон:**  **Исполнитель:**  **Республиканское государственное предприятие на праве хозяйственного ведения «Национальный центр экспертизы лекарственных средств и медицинских изделий» Комитета контроля качества и безопасности товаров и услуг Министерства здравоохранения Республики Казахстан**  Юридический адрес:  Республика Казахстан, 010000, г. Нур-Султан, район Алматы, пр. Бауыржан Момышулы, зд. 2/3  БИН 980 240 003 251  Банк получатель:  АО «Народный Банк Казахстана» г. Алматы  КБЕ 16 Код 601 БИК HSBKKZKX  KZTKZ886010111000074702  БИН 940140000385  **Заместитель Генерального директора по лекарственным средствам – Член Правления**    **\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_ Б.С. Молдахметова**  *подпись*  М.П.  **«Заявитель»**  *(реквизиты заявителя)*  Юридический адрес:  Фактический адрес:  БИН  Банковские реквизиты:  Swift (БИК)  Р/С:  Телефон:  Email:  **Должность уполномоченного лица**  **\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_И. Фамилия**  *подпись*  М.П. |

Дәрілік заттардың клиникалық зерттеулер материалдарына сараптама жүргізуге \_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_ жылғы

№\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_ шартқа

1 қосымша /

Приложение 1

к Договору на проведение экспертизы материалов клинических исследований лекарственных средств

№ \_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_ от \_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_ года

|  |  |  |
| --- | --- | --- |
| **№** | **Қызметтер атауы / Наименование услуг** | **Ескертпе**  **(Клиникалық зерттеу хаттамасының атауы) / Примечание**  **(Название протокола клинического исследования)** |
| **1** | **2** | **3** |
| 1 | ДЗ клиникалық зерттеу материалдарын сараптау/ Экспертиза материалов клинического исследования ЛС |  |
| 2 |  |  |
| 3 |  |  |
| … |  |  |

|  |  |
| --- | --- |
| **\_\_\_Өтініш беруші/Заявитель**  \_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_ **Аты-жөні / И. Фамилия**  қолы / подпись  М.О. / М.П. | **Бас директордың дәрілік заттар жөніндегі орынбасары – Басқарма мүшесі**  **/ Заместитель Генерального директора по лекарственным средствам – Член Правления**  \_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_ **Б.С. Молдахметова**  қолы / подпись  М.О. / М.П. |